PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

61-197646

(43)Date of publication of application: 01.09.1986

(51)Int.CI.

CO8L 21/00

CO8F 8/42 CO8L 47/00

(21)Application number : 60-036492

0_036403

(71)Applicant: IDEMITSU PETROCHEM CO LTD

(22)Date of filing:

27.02.1985

(72)Inventor: KURASHIGE YUZO

YASUYOSHI MATSUNORI

(54) BLENDING OIL FOR RUBBER

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide the titled blending oil which imparts excellent modulus and tensile strength to rubber and hardly oozes out from rubber, by reacting a mercaptoalkoxysilane compd. with a liquid diene polymer.

CONSTITUTION: A 4W12C diene (co)polymer having a number-average MW of 300W25,000 and contg. hydroxyl groups in a quantity of 0.1W10meq/g particularly at terminals obtd. by polymerizing a conjugated diene monomer in the presence of hydrogen peroxide in a liquid reaction medium with heating, or a liquid diene polymer which is a copolymer of said (co)polymer with an additionpolymerizable 2W22C α-olefin monomer is used. 10W5,000pts.wt. said diene (co)polymer or said liquid diene polymer is reacted with 100pts.wt. mercaptoalkoxysilane compd. of the formula (wherein R is a 1W5C alkyl; n is 1W30) such as γ-mercaptopropylmethoxysilane in a nonreactive medium at 10W100°C under a pressure of 1W10kg/cm2G for 0.1W10hr to obtain a blending oil for rubber. 5W200pts.wt. said blending oil is blended with 100pts.wt. natural or synthetic rubber.

H (CH1), SI(OR)

S

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]
[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]
[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(B日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

[®] 公開特許公報(A) 昭61-197646

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月1日

C 08 L 21/00 C 08 F 8/42 C 08 L 47/00 6714-4J 7167-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

9発明の名称 ゴム配合油

倒特 照 昭60-36492

会出 顧 昭60(1985)2月27日

母 発明者 倉重

友・三

徳山市大字徳山5000番地

砂発明者 安吉

松則

山口県熊毛郡熊毛町大字安田22番地の219

①出 顧 人 出光石油化学株式会社

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

個代 理 人 弁理士 久保田 藤郎 外1名

明細管

1. 発明の名称

ゴム配合油

2. 特許請求の範囲

- (1) メルカプトアルコキシシラン化合物と彼状ジェン系重合体との反応生成物からなるゴム配合油。
- (2) 液状ジェン系重合体が、水酸基を含有する ものである特許請求の範囲第1項記載のゴム配合 油。
- (3) メルカプトアルコキシシラン化合物が、 一般式 SH(CH₂)。Si(OR)。 (式中、R は炭素数1~5のアルキル基を示し、nは1~30 の整数を示す。) で扱わされるものである特許請 求の範囲第1項記載のゴム配合法。
- (4) メルカプトアルコキシシラン化合物100 重豊部に対して、液状ジェン系重合体 0.5~ 100 重量部を配合してなる特許請求の範囲第1 項記載のゴム配合油。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

しかしながら、これらプロセスオイルや伸展油等のゴム配合油は、加速ゴムの雑物性、殊に機械的強度 (特に引張強度,モジュラスなど) や動的発熱量に改良の余地があり、タイヤとして使用する場合、充分満足すべきものではなかった。

(問題点を解決するための手段)

そこで本発明者らは上記の知き従来技術の問題

点を解消し、すぐれたゴム配合油を開発すべく級 意研究を重ねた。その結果、特定のシラン化合物 と彼状ジェン系重合体との反応生成物が目的とす る物性を値えたものであることを見出し、本発明 を完成するに至った。

すなわち本発明は、メルカプトアルコキシシラン化合物と複状ジエン系重合体との反応生成物からなるゴム配合油を提供するものである。

本発明において用いるメルカプトアルコキシシラン化合物としては、様々なものが挙げられるが、 通常は一般式 SH(CHs)。Si(OR)。 (式中、Rは炭素数1~5のアルキル基を示し、nは1~30の整数を示す。)で表わされる化合物である。具体的にはメルカプトプロピルトリメトキシシラン、メルカプトプラルトリメトキシシラン、メルカプトプテルトリメトキシシラン、メルカプトフェニルトリメトキシシランなどが挙げられる。

一方、液状ジェン系重合体としては、特に制限 はなく種々のものを使用できるが、数平均分子量

コキシシラン化合物と液状ジェン系重合体との反 応生成物からなるものである。両者を反応させる 層の条件は特に制限はないが、通常はベンセン等 の非反応性溶媒中で温度10~100℃、好まし くは25~80℃、圧力1~10㎏/dlG、好ま しくは1~5 bg/ddGにて 0.1~1 0時間、好 ましくは0.5~5時間反応を行なえばよい。また、 上記両化合物の配合割合は各種条件に応じて通宜 選定すればよいが、一般にはメルカプトアルコキ シシラン化合物100重量部に対して、液状ジェ ン系置合体を10~5000重量部、好ましくは 100~6000 気量部の範囲で定めるべきであ る。このようにして得られる本発明のゴム配合油 は、各種の天然ゴムあるいは合成ゴムにプロセス オイルや伸展油として配合することができる。こ の合成ゴムの例としては、ポリブグジェンゴム **(BR)、ポリイソプレンゴム(IR)、ポリク** ロロプレンゴム (CR), ポリスチレンープタジ エンゴム (SBR), ポリアクリロニトリループ タジエンゴム (NBR), ポリイソプチレンーイ

300~25000、好ましくは500~10000 のものが挙げられる。特に分子内、とりわけ分子 末端に水酸基を含有する液状ジェン系置合体が好 遊である。ここで水酸基含量は D.1~1 O meq/s . なかでも1.5~3.0 meq/g の範囲のものが好まじ い。これらの液状ジエン系重合体とは炭素数 6~ 12のジェン重合体。ジェン共重合体、さらには これらジェンモノマーと炭素数2~22のαーオ レフィン性付加重合性モノマーとの共重合体など がある。具体的にはブタジェンホモポリマー、イ ソプレンホモポリマー, プタジエンースチレンコ ポリマー、プタジエン・イソプレンコポリマー、 ブタジエンーアクリロニトリルコポリマー, ブタ ジェンー2ーエチルヘキシルアクリレートコポリ マー、ブタジエンーn-オクタデシルアクリレー トコポリマーなどを例示することができる。これ ら液状ジェン系重合体は、例えば液状反応媒体中 で共役ジェンモノマーを過酸化水素の存在下、加 然反応させることにより製造することができる。

本発明のゴム配合油は、上記のノルカプトアル

ソプレンゴム (11R) などが挙げられる。

本発明のゴム配合油を上記の天然ゴムあるいは 合成ゴムに配合するには、その配合量は特に制限 はなく、ゴムの種類、改良すべき物性などにより 適宜定めればよいが、通常は天然ゴムあるいは合 成ゴム100重量部に対して、ゴム配合油を5~ 200重量部、好ましくは10~100重量部の 範囲で定めればよい。

また、本発明のゴム配合値を上記の天然ゴムあるいは合成ゴムに配合するに際しては、様々な添加物を加えることができる。具体的には、イオウ、有機イオウ化合物、金属酸化物、ポリアミン類、サルファルデモドーアミン類、サルファンが、ガーバメート類、グアニングの助政等の加強促進制に金属酸化物、脂肪酸等の危心物、アミンーケーン反応物、アミンーケーンの応いので、カーボンブラック、ホワイトカーボンやの上期、カーボンブラック、塩差性炭酸マグネシロに強強削、炭酸カルシウム。塩差性炭酸マグネシロム、けいそう土、クレー等の充塡剤、水素添加口

ジン、クマロン-インデン樹脂、ポリブテン等の 粘着付与剤:ジメチルフタレート (DMP) . ジ エチルフタレート (DEP) . ジオクチルフタレ ート (DOP) などの可塑剤;パラフィン系. ナ フテン系、芳香族系などのプロセス油あるいは伸 展油;亜リン酸鉛、亜リン酸カドミウム、亜リン 放亜鉛、亜リン酸パリウム、ステアリン酸鉛、ス テアリン酸カドミウム。ステアリン酸亜鉛。ステ アリン酸パリウムなどの安定剤:難燃性アゾ染料 のカルシウムあるいはマグネシウム反応物。カド ミゥムイエロー、クロムイエロー、フタロシアニ ンプルー、チタン白などの着色剤;酸化アンチモ ソ、酸化ジルコン、メタホウ酸パリウムなどの無 微系あるいはリン酸エステルなどの有機系の難燃 飼;ベンゾフェノン系(倒えば2-ヒドロキシベ ンゾフェノンなど)。トリアゾール系。サリチル 於認退体系。アクリルニトリル誘導体系などの紫 外線防止剤;フェノール系(例えば2,6-ジー t-プチル-p-クレゾールなどの酸化助止剂; 界面活性剤などの帯電防止剤等が挙げられる。

ルフラスコに採取し、80でで1mH にて1時間真空加熱し、脱水を行なった。その後、室温まで冷却し、アーメルカプトプロビルメトキシシラン5.0gを添加混合した。次いで、80でまで昇温し、3.5時間加熱弾性したのち、冷却し、反応生成物(ゴム配合油)を得た。これを100ccガラス容器に密封保存した。このものの粘度は50ポイズ/30でであった。

(2) 加破ゴムの製造

上記(1)で得られた反応生成物(ゴム配合油) および第1表に示す成分を所定量配合し、内部混合ロールにより45でで30分間混被してゴム組成物を得た。この組成物を150で、30分間プレス加磁して加強ゴムを製造した。得られた加破ゴムの物性を測定し、その結果を第1表に示す。 比較例1~3

実施例1 (2) において反応生成物 (ゴム配合油) を配合しなかったこと以外は実施例1 (2) と同様の操作を行なった。その結果を第1表に示す。

(発明の効果)

本発明のゴム配合油は、ゴム、特に加破ゴムに プロセスオイルあるいは伸展油として配合するこ とにより、ゴムの弧域的強度、特に引張強度、モ ジェラス等を著しく改善することができる。さら にゴムの動的発熱量を低下させることができる。 また本発明のゴム配合油は、反応性の配合油であ るためゴムから浸出し難く、この点からもゴムの 物性を良好に改善できる。

したかって、本発明のゴム配合油は、ゴム特に タイヤ等に使用されるゴムの物性改良に有効に利 用できる。

(実施例)

次に本発明を実施例に基いてさらに詳しく説明 する。

実施例1および2

(1) ゴム配合油

水酸基合有液状ポリプタジエン (出光石油化学 (株) 製、数平均分子量 2 8 0 0 、水酸基含量 0.7 9 meq/g) 1 0 0 gを 2 0 9 m 4 容セパラブ

特開昭61-197646(4)

第 1 岁

	_				•		
			実施例 1	実施例 2	比較例1	比較例 2	比較例3
ゴム組成物	À	天然ゴム	8 0	8.0	8.0	8 0	8.0
	4	SBR*	2 0	2 0	20	20	2 0
	反応生成物		2 0	4.0	_	-	_
	芳香族系鉱油		-	-	10	_	-
	水酸基合有液状ポリブタジエン**		_	-	_	2 0	4.0
	カーボンブラック**		4 0	. 40	4 0	4 0	4.0
	酸化亜鉛		2	2	2	2	2
•	ステアリン酸		0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	フェニルー8ーナフチルアミン		1	1	1	1	i
90	水素添加ロジン		4	4	4	4	4
	イオウ		2	2	2	2	2
	_	ベンゾチアジルサルファイド	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
見かけ粘度(ポイズ/30℃) **			- 4. 1	4. 2	5. 0	4. 5	4. 5
田		引菜強度(lg・f/cl)*5	3 9 0	400	2 3 5	270	270
四十40万世		伸び (96) **	585	595	5 8 5	560	5 2 0
	3	0 %モジュラス(kg・f/cd)	98	102	6 6	74	7 8
		動的発熱量 (で) **	4	4	9	8	8

- *1:スチレンーブタジエンゴム
- * 2 : 出光石油化学 (株) 製, 数平均分子量 2 B 0 0 , 水酸基合量 0.7 9 eeq/g
- * 3:オイルファーネスブラック
- * 4: 高化式フローテスター
- * 5 : J I S K 6 3 0 1 に準拠
- * 6: ASTM D 623に準拠。グッドリッヤフレキソメーター使用(関定条件: 251b. ストローク 4.4 ma. 温度100℃、回転数1800r.p.m., 時間25分)

特許出願人 出光石油化学株式会社 代理人 弁理士 久保田 蘇 郎 同 大 谷 保

